

WORLD INTELLECTUAL PROPERTY ORGANIZATION International Bureau



INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(51) International Patent Classification 6:		(11) International Publication Number	WO 98/56830
C08F 4/00	A2	(43) International Publication Date:	17 December 1998 (17.12.98)

(21) International Application Number: PCT/EP98/03287 (

(22) International Filing Date: 2 June 1998 (02.06.98)

(30) Priority Data: M197A001350 9 June 1997 (09.06.97) IT

(71) Applicant: MONTELL TECHNOLOGY COMPANY B.V. [NL/NL]; Hocksteen 66, NL-2132 MS Hoofddorp (NL).

(72) Inventors: MORINI, Giampiero; Via Giotto, 36, I-35100 Padova (IT). BALBONTIN, Giulio; Via Ugo Bassi, 17A, 1-44100 Ferrara (IT). CHADWICK, John; Via Croce Bianca, 17, I-44100 Ferrara (IT). CRISTOPORI, Antonio; Corso Berlinguer, 9, I-45030 San M. Maddalena (IT). ALBIZZATI, Enrico; Via Roma, 64, I-28041 Arona (IT).

(74) Agent: ZANOLI, Enrico; Montell Italia S.p.A., Via Pergolesi, 25, I-20124 Milano (IT).

(81) Designated States: AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, NO, RU, TR, European patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Published

Without international search report and to be republished upon receipt of that report.

(54) Title: COMPONENTS AND CATALYSTS FOR THE POLYMERIZATION OF OLEFINS

(57) Abstract

The present invention relates to a solid catalyst component for the polymerization of olefins CH₂=CHR in which R is hydrogen or a hydrocarbyl radical with 1-12 carbon atoms, comprising a titanium compound, having at least a Ti-halogen bond and an electron donor compound supported on a Mg halide, in which said electron donor compound is selected from donor compound is selected from esters of malonic acids of formula (I), wherein R₁ is H or a C₁-C₂₀ linear or branched alkyl, alkenyl,

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & C & OR_3 \\
\hline
C & OR_4 \\
\hline
C & OR_4
\end{array}$$

cycloalkyl, aryl, arylalkyl or alkylaryl group; R_2 is a C_1 – C_{20} linear or branched alkyl, alkenyl, cycloalkyl, aryl, arylalkyl or alkylaryl group; R_3 and R_4 the same or different are C_4 – C_{20} linear or branched alkyl, alkylcycloalkyl, primary arylalkyl or primary alkylaryl. Said catalyst components when used in the polymerization of olefins, and in particular of propylene, are capable to give high yields and polymers having high insolubility in xylene.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

_(11)特許出願公表番号 特表2000-516987 (P2000-516987A)

(43)公表日 平成12年12月19日(2000.12.19)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

テーマコード(参考)

COSF 4/654

C08F 4/654

審查請求 未請求 予備審查請求 未請求(全 24 頁)

(21)出願番号 特願平11-501487

(86) (22)出顧日 平成10年6月2日(1998.6.2)

(85)翻訳文提出日 平成11年2月2日(1999.2.2)

(86)国際出願番号 PCT/EP98/03287

(87)国際公開番号 WO98/56830

平成10年12月17日(1998, 12, 17)

(31) 優先権主張番号 MI97A001350

(32) 優先日

(87) 国際公開日

平成9年6月9日(1997,6.9)

(33) 優先権主張国 イタリア (IT)

(81)指定国 EP(AT, BE, CH, CY,

DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, I T, LU, MC, NL, PT, SE), AU, BR, C A, CN, JP, KR, MX, NO, RU, TR (71)出願人 モンテル テクノロジー カンパニー ビ

ープイ

オランダ、エムエス ホッフッドルプ エ

ヌエルー2132、フークスティーン 66

(72)発明者 モリーニ ジャンピエロ

イタリア、バドヴァ アイ―35100、ヴィ

ア ジオット、36

(72)発明者 パルポンティン ジュリオ

イタリア、フェラーラ アイー44100、ヴ

ィア ユーゴ パッシ、17エー

(74)代理人 弁理士 野河 信太郎

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 オレフィンの重合用成分および触媒

(57)【要約】

この発明は、ハロゲン化ぬ上に支持され、少なくともTi - ハロゲン結合を有するチタン化合物と、電子供与性化 合物とからなる、オレフィンCHz=CHR [式中、R は水素または1~12の炭素原子を有するヒドロカルビ ル基である〕の重合用固形触媒成分に関する。その電子 供与性化合物は、式(I)[式中、R1はHまたはC1~ C10直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルケニル、シク ロアルキル、アリール、アリールアルキルまたはアルキ ルアリール基であり;RzはCi~Czi直鎖状もしくは分 岐状アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリー ル、アリールアルキルまたはアルキルアリール基であ り;RiおよびRiは同一または異なってCi~Cio直鎖 状もしくは分岐状アルキル、アルキルシクロアルキル、 第1級アリールアルキルまたは第1級アルキルアリール 基である]のマロン酸エステル類から選択される。 オレ フィン、特にプロピレンの重合のとき使用されるその触 **媒成分は、キシレン中で高い不溶性を有するポリマーを 髙収率で与えることができる。**

【特許請求の範囲】

1. ハロゲン化Mg上に支持され、少なくともTiーハロゲン結合を有するチタン化合物と、式(I):

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & C & C & C \\
\hline
C & -OR_3 & C \\
\hline
C & -OR_4 & C \\
\hline
C & -OR_5 & C \\
\hline$$

[式中、 R_1 はHまたは C_1 ~ C_20 直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキルまたはアルキルアリール基であり; R_2 は C_1 ~ C_20 直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキルまたはアルキルアリール基であり; R_3 および R_4 は同一または異なって C_4 ~ C_20 直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルキルシクロアルキル、第1級アリールアルキルまたは第1級アルキルアリールである]のマロン酸エステル類から選択される電子供与性化合物とからなる、

オレフィン CH_2 =CHR [式中、Rは水素または $1\sim12$ の炭素原子を有する ヒドロカルビル基である] の重合用固形触媒成分。

- 2. R_3 および R_4 が分岐状 C_4 ~ C_{20} アルキル基である請求項1の固形触媒成分。
- 3. R_1 がHで、 R_2 が直鎖状もしくは分岐状 C_3 ~ C_{20} アルキル、シ

クロアルキルまたはアリールアルキル基である請求項1の固形触媒成分。

- 4. R_2 が C_3 ~ C_{20} 第2級アルキル、シクロアルキルまたはアリールアルキル基である請求項3の固形触媒成分。
- 5. R_1 がHで、 R_2 が第1級直鎖状もしくは分岐状 C_5 ~ C_{20} アルキル、シクロアルキルまたはアリールアルキル基である請求項1の固形触媒成分。
- 6. 式(I)の電子供与性化合物がジーnーブチル2ーイソプロピル、ジイソブチル2ーイソプロピル、ジネオペンチル2ーイソプロピル、ジネオペンチル2

ーテトラデシルおよびジーnーブチル2ーデシルから選択される請求項1の固形 触媒成分。

- 7. ハロゲン化マグネシウムが活性型のMgCl2である請求項1の固形触媒成分
- 8. チタン化合物がTiCl4またはTiCl3である請求項1の固形触媒成分。
- 9. 球形、20~500m²/g、好ましくは50~400m²/gの表面積 (B.E.T. 法による) および0. 2cm³/gより高い、好ましくは0. 2~0. 6cm³/gの全多孔度 (B. E. T. 法によ
- る)を有する請求項1の固形触媒成分。
- 10. (i) 請求項1の固形触媒成分と、
- (ii) アルキルアルミニウム化合物と、

(iii) 1種類またはそれ以上の電子供与性化合物(外部供与体)との反応生成物からなる、

オレフィン CH_2 =CHR [式中、Rは水素または $1\sim12$ の炭素原子を有する ヒドロカルビル基である] の重合用触媒。

- 11. アルキルアルミニウム化合物 (ii) がトリアルキルアルミニウム化合物 である請求項10の触媒。
- 12. トリアルキルアルミニウム化合物がトリエチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム、トリーnーブチルアルミニウム、トリーnーヘキシルアルミニウム、トリーnーオクチルアルミニウムからなる群から選択される請求項11の触媒。
- 13. 外部供与体 (iii) が一般式 (II):

[式中、 R^I および R^{II} n、 R^{III} 、 R^{IV} 、 R^V および R^{VI} は互いに同一または異なって、水索または $1\sim$ 18の炭素原子を有する炭化水素基であり、 R^{VII} および R^V

IIIは、互いに同一または異なって、 $R^{I} \sim R^{VI}$ と同じ意味を有する、ただしそれ、らは水素ではない; $R^{I} \sim R^{VIII}$ 基の1また

はそれ以上は結合して環を形成してもよい]

の1,3-ジエーテル類から選択される請求項10の触媒。

- 14. 外部供与体 (iii) が、式 $Ra^5Rb^6Si(OR^7)c$ [式中、aおよびbは $0\sim2$ の整数で、cは $1\sim4$ の整数で、(a+b+c) の合計は4であり; R^5 、 R^6 および R^7 は $1\sim18$ の炭素原子を有するアルキル、シクロアルキルまたはアリール基である] のケイ素化合物である請求項10の触媒。
- 15. aが1で、bが1でかつcが2である請求項14の触媒。
- 16. R_5 および/または R_6 が $3\sim 10$ の炭素原子を有する分岐状アルキル、シクロアルキルまたはアリール基であり、 R_7 が $C_1\sim C_{10}$ アルキル基、特にメチル基である請求項 15 の触媒。
- 17. aが0で、cが3で、 R_6 が分岐状アルキルまたはシクロアルキル基で、 R_7 がメチルである請求項14の触媒。
- 18. ケイ素化合物がメチルシクロヘキシルジメトキシシラン、ジフェニルジメトキシシラン、メチルーtーブチルジメトキシシラン、ジシクロペンチルジメトキシシラン、シクロヘキシルトリメトキシシラン、tーブチルトリメトキシシランおよびテキシルトリメトキシシランからなる群から選択される請求項16または17の触媒。
- 19. 請求項11の触媒存在下に行なわれるオレフィンCH₂=CHR [式中、Rが水素または1~12の炭素原予を有するヒドロカル

ビル基である]の(共)重合方法。

【発明の詳細な説明】

オレフィンの重合用成分および触媒

この発明は、オレフィンの重合用触媒成分、それから得られる触媒およびオレフィンCH2=CHR [式中、Rは水素または1~12の炭素原子を有するヒドロカルビル基である] の重合におけるその触媒の使用に関する。特にこの発明は、ハロゲン化Mg上に支持され、少なくともTiーハロゲン結合を有するチタン化合物と、特定な式を有するマロン酸エステルから選択される電子供与性化合物とからなるオレフィンの立体特異性重合に適した触媒成分に関する。オレフィン、特にプロピレンの重合に使用されると、その触媒成分は高収率でキシレン高不溶性で表わされた高いアイソタクチック指数を有するポリマーを与えることができる

マロン酸のいくつかのエステル類をプロピレン重合用の触媒中で内部電子供与 体として使用することが当該分野で既に知られている。

欧州特許出願第45977号において、オレフィン重合用の触媒の内部供与体としてマロン酸のエステル(ジイソブチルマロン酸ジエチル)を使用することが開示されている。欧州特許出願第86473号には、(a) アルキル化合物と、(b) MgCl2に対し一定の反応性特性を有する電子供与性化合物と、(c) MgCl2上に支持され、ハロゲン化Tiとマロン酸エステルを含む多くの種類のエステル化合物から選択された電子供与体とからなる固形触媒成分、とからなるオレフィン重合用の触媒が開示されている。特に、プロピレン重合用の触媒中に内部供与体としてアリルマロン酸ジエチルおよびマロン酸ジーnーブチルの使用が挙げられている。欧州特許出願第86644号より、Mg支持されたプロピレン重合用の触媒中の内部供与体としてのnーブチルマロン酸ジエチルおよびイソプロピル

マロン酸ジェチルの使用が知られている。そのうち、外部供与体はヘテロ環化合物またはケトンである。欧州特許第125911号には、(コ)ポリマーの製造方法が開示されている。その製造方法は、(a)ポリカルボン酸のエステルから選択された電子供与性化合物、MgおよびTiを含有する固形触媒成分と、(b) 周期表の I~III族から選択された金属の有機金属化合物と、(c) Si-O-CまたはSi-N-C

結合を有する有機ケイ素化合物とからなる触媒の存在下に少なくとも1種類の木 レフィンを、任意にジオレフィンと、(共) 重合することからなる。好ましいエ ステル化合物の例としては、メチルマロン酸ジエチル、ブチルマロン酸ジエチル 、フェニルマロン酸ジエチル、ジエチルマロン酸ジエチルおよびジブチルマロン 酸ジエチルが挙げられる。フェニルマロン酸ジエチルを含有する触媒の使用のみ がポリプロプロピレンの製造において挙げられている。

しかし、上述のマロン酸エステルを使用すると経験する共通の欠点は、重合収率が低くかつ/または最終ポリマーのアイソタクチック指数が適当でないことが 指摘されていた。

特開平8-157521号は、マグネシウム化合物、チタン化合物およびハロゲン化合物の反応により製造される固形触媒成分と、一般式:

[式中、 R_c および R_d は同一または異なり、 $1\sim 10$ の炭素原子を有する直鎖状または分岐状炭化水素基であり、 R_a および R_b は同一または異なり、1またはそれ以上の第2級または第3級炭素と $3\sim 20$ の炭素原

子を有する飽和または環式飽和炭化水素基である]

で表わされる1またはそれ以上の電子供与性化合物とを接触させることを特徴と するオレフィン重合用の固形触媒成分の製造方法に関している。

その特許出願には重合方法における触媒の収率に対する置換基 R_c および R_d の 効果に関する指摘はない。特に、式(I)[式中、 R_c および R_d は3より多い炭素原子を有する炭化水素基]の特定な電子供与性化合物の使用については言及もされず例もあげられていない。

ここに、マロン酸の特定なエステル類を内部供与体として使用すれば、重合収率とポリマーのアイソタクチック指数のすばらしい釣り合いを提供可能な触媒成

分が得られることを驚いたことに見出した。

この発明の目的は、ゆえに、ハロゲン化Mg上に支持され、少なくともTiーハロゲン結合を有するチタン化合物と、式(I):

[式中、 R_1 はHまたは C_1 ~ C_{20} 直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキルまたはアルキルアリール基であり; R_2 は C_1 ~ C_{20} 直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキルまたはアルキルアリール基であり; R_3 および R_4 は C_4 ~ C_{20} 直鎖状もしくは分岐状アルキル、シクロアルキル、アルキルシクロアルキル、第1級アリール

アルキルまたは第1級アルキルアリール基から独立して選択され、好ましくはそれらはイソブチルまたはネオペンチル基のような第1級分岐状 $C_4\sim C_{20}$ アルキル基である。 R_1 がHのとき、 R_2 は直鎖状もしくは分岐状 $C_3\sim C_{20}$ アルキル、シクロアルキル、アリールアルキル基が好ましく、 R_2 は $C_3\sim C_{20}$ 第2級アルキル、シクロアルキルまたはアリールアルキル基がより好ましい]のマロン酸エステル類から選択される電子供与性化合物とからなる、オレフィンCH2=CHR [式中、Rは水素または $1\sim 12$ の炭素原子を有するヒドロカルビル基である]の重合用固形触媒成分を提供することである。また、特に式(I)[式中、 R_1 は Hで、 R_2 は $C_5\sim C_{20}$ 第1級直鎖状もしくは分岐状アルキル、 $C_5\sim C_{20}$ シクロアルキル、 $C_7\sim C_{20}$ アリールアルキルまたはアルキルアリール基である]の化合物も好ましい。

好ましいモノ置換されたマロン酸エステル化合物の特定な例は、ジーnーブチル2ーイソプロピル、ジイソブチル2ーイソプロピル、ジネオペンチル2ーイソプロピル、ジネオペンチル2ーテトラデシル、ジーnーブチル2ーデシルである

この発明に従い触媒成分中で式 (I) の電子供与体を使用することにより、内部供与体として先行技術のマロン酸エステルを含有する触媒成分を使用して得られるものと比べて、より高い収率とポリマーのより高いアイソタクチック指数を得ることができることが見出された。

ハロゲン化マグネシウムは、チーグラーーナッタ触媒用の支持体として特許文献から広く公知である活性型のMgCl2が好ましい。米国特許第4,298,718号および第4,495,338号は、チーグラーーナッタ触媒においてこれらの化合物を使用することを記載した最初のものである。これらの特許から、オレフィン重合用の触媒の成分中に支持体または共支持体として使用される活性型の二ハロゲン化マグネシウムは、非活性なハロ

ゲン化物のスペクトラムに現れる最も強い回折線はその強度が減少し、その強度 がより強い線のそれに関してより低い角度の方向へ移動したハローによりその回 折線が置き換えられたX線スペクトルに特徴がある。

この発明の触媒成分中で使用される好ましいチタン化合物は $TiCl_4$ および $TiCl_3$ である; さらに式 $Ti(OR)_{n-y}X_y$ [式中、nはチタンの原子価で、yは $1 \sim n$ の数字である]のTi-ハロアルコレートも使用できる。

固形触媒成分の製造は幾つかの方法に従い行なうことができる。

これらの一つに従い、無水状態の二塩化マグネシウム、チタン化合物および式(I)の電子供与性化合物を一緒に、二塩化マグネシウムの活性化が起こるような条件下で粉砕する。そのようにして得られた生成物は80~135℃の温度で過剰のTiCl4で1またはそれ以上の回数処理してもよい。この処理のあと、塩化物イオンが消失するまで炭化水素溶媒で洗浄する。さらにある方法に従えば、無水状態の塩化マグネシウム、チタン化合物および式(I)の電子供与性化合物を共粉砕して得られる生成物を1、2~ジクロロエタン、クロロベンゼン、ジクロロメタン等のようなハロゲン化炭化水素類で処理する。この処理は1~4時間の間、40℃~ハロゲン化炭化水素の沸点の温度で行なわれる。得られた生成物は次いで一般にヘキサンのような不活性炭化水素溶媒で洗浄される。

他の方法に従うと、二塩化マグネシウムは広く公知な方法に従い前もって活性化され、次いで、式(I)の電子供与性化合物を含有する過剰のTiCl4溶液で80~135℃で処理される。TiCl4での処理を繰り返し、未反応のTiCl4を除くためにその固形物をヘキサンで洗浄する。

さらにある方法は、マグネシウムアルコラートまたはクロロアルコラート(特に米国特許出願第4,220,554号により製造したクロロアルコラート)と、式(I)の電子供与性化合物を含有する過剰のTiCl4溶液との約80~120℃の温度における反応からなる。

好ましい方法に従い、固形触媒成分は式Ti(OR)n-yXy[式中、nはチタンの原子 価で、yは1~nの数字である]のチタン化合物、このましくはTiCl4を式MgCl2 ·pROH [式中、pは0.1~6であり、Rは1~18の炭素原子を有する炭化水素基 である]の付加物から誘導される二塩化マグネシウムと反応させることにより製 造することができる。その付加物は、付加物と非混和性な不活性炭化水素の存在 下にアルコールと塩化マグネシウムを付加物の融点(100~130℃)で攪拌下に混 合することにより球 (spherical) 形で適当に製造されることができる。 ついで 、その乳濁液をすばやく冷却し、それにより球形粒子状の付加物を固形化させる 。この方法により製造された球形の付加物の例は米国特許第4,399,054号に記載 されている。そのようにして得られた付加物は直接Ti化合物と反応させることが でき、またアルコールのモル数が一般に2.5より低く、好ましくは0.1~1.5であ る付加物を得るために、熱的に調整された脱アルコール化反応(80~130℃)に 前もって付してもよい。Ti化合物との反応は、付加物(脱アルコール化されたか またはそれ自体として)を冷TiCl4 (一般に0℃)中に懸濁させることにより行 なうことができる;その混合物は80~130℃まで加熱し、この温度で0.5~2時間 保つ。TiCl4での処理は1またはそれ以上の回数行なうことができる。式(I) の電子供与性化合物をTiCl4での処理中に添加してもよい。電子供与性化合物で の処理は1またはそれ以上の回数行なうことができる。

球形の触媒成分の製造は例えば欧州特許出願第395083号、第553805号、第5538 06号に記載されている。 上述の方法により得られる固形触媒成分は、一般に $20\sim500\text{m}^2/\text{g}$ 、好ましくは5. $0\sim400\text{m}^2/\text{g}$ の表面積 (B. E. T. 法による) および0. $2\text{cm}^3/\text{g}$ より高い、好ましくは0. $2\sim0$. $6\text{cm}^3/\text{g}$ の全多孔度 (B. E. T. 法による) を

· 示す。

この発明の固形触媒成分を製造するためのさらなるある方法は、マグネシウムジアルコキシドまたはジアリールオキシドのようなマグネシウムジヒドロカルビルオキシド化合物をTiCl4の芳香族炭化水素(トルエン、キシレン等のような)溶液で80~130℃の温度でハロゲン化することからなる。TiCl4の芳香族炭化水素溶液での処理は、1またはそれ以上の回数繰り返すことができ、式(I)の電子供与性化合物を1またはそれ以上の回数のこれらの処理中に添加してもよい。

これらの製造方法のいずれにおいても、式(I)の望ましい電子供与性化合物はそれ自体として添加してもよく、または別の方法として、例えばエステル化、エステル交換等のような公知の化学反応により望ましい電子供与性化合物に変換可能な適当な前駆体を使用することによりその場で得られることもできる。一般に、式(I)の電子供与性化合物はMgCl2に関して0.01~1、好ましくは0.05~0.5のモル比で使用される。

この発明による固形触媒成分は、それらを公知の方法により有機アルミニウム化合物と反応させることによりオレフィン重合用触媒に変換される。

特に、この発明の目的は、

(i) 活性型のハロゲン化Mg上に支持された、少なくともTiーハロゲン結合を有するチタン化合物と、

式(1):

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & C & -OR_3 \\
\hline
C & -OR_4 \\
\hline
C & -OR_4
\end{array}$$

[式中、 R_1 は日または C_1 ~ C_20 直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキルまたはアルキルアリール基であり; R_2 は C_1 ~ C_20 直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキルまたはアルキルアリール基であり; R_3 および R_4 は C_4 ~ C_20 直鎖状もしくは分岐状アルキル、シクロアルキル、アルキルシクロアルキル、第1級アリールアルキルまたは第1級アルキルアリールから独立して選択され;好ましくはそれらはイソブチルまたはネオペンチル基のような第1級分岐状 C_4 ~ C_20 アルキル基である。 R_1 が日のとき、 R_2 は直鎖状もしくは分岐状 C_3 ~ C_20 アルキル、シクロアルキル、アリールアルキル基が好ましく、 R_2 は C_3 ~ C_20 第2級アルキル、シクロアルキルまたはアリールアルキル基がより好ましい〕のマロン酸エステル類から選択される電子供与性化合物とからなる固形触媒成分と、

- (ii) アルキルアルミニウム化合物と、
- (iii) 1種類またはそれ以上の電子供与性化合物(外部供与体)との反応生成物からなる、オレフィン CH_2 =CHR [式中、Rは水素または $1\sim1$ 2の炭素原子を有するヒドロカルビル基である] の重合用の触媒である。

アルキルーAl化合物 (ii) は例えばトリエチルアルミニウム、トリイソプチルアルミニウム、トリーnープチルアルミニウム、トリーnーヘキシルアルミニウム、トリーnーオクチルアルミニウムのようなトリアルキルアルミニウム化合物から選択されるのが好ましい。トリアルキルアルミニウムとハロゲン化アルキルアルミニウム、アルキルアルミニウムヒドリドまたはAlEt₂ClおよびAl₂Et₃Cl₃のようなアルキルアルミニウムセスキクロライドとの混合物を使用することも可能

である。

外部供与体(iii) は式(I) の内部供与体と同じ種類でも、異なっていてもよい。適当な外部電子供与性化合物にはエーテル類、エステル類、アミン類、ヘテロ環式化合物、特に2,2,6,6-テトラメチルピペリジン、ケトン類および一般式(II):

$$R^{I} \qquad C \qquad R^{VI} \qquad (II)$$

$$R^{II} \qquad C \qquad R^{IV} \qquad (III)$$

[式中、 R^I および R^{II} 、 R^{III} 、 R^{IV} 、 R^V および R^{VI} は互いに同一または異なって、水素または $1\sim18$ の炭素原子を有する炭化水素基であり、 R^{VII} および R^{VIII} は、互いに同一または異なって、 $R^I\sim R^{VI}$ と同じ意味を有する、ただしそれらは水素ではない; $R^I\sim R^{VIII}$ 基の 1 またはそれ以上は結合して環を形成してもよい]の1,3-ジェーテル類が含まれる。

式Ra⁵Rb⁶Si (OR⁷)c [式中、aおよびbは0~2の整数で、cは1~

4の整数で、 (a+b+c) の合計は4であり; R^5 、 R^6 および R^7 は1~18の炭素原子を有するアルキル、シクロアルキルまたはアリール基である] のケイ素化合物の中から選択された外部供与体が特に好ましい。 a が1で、b が1でかつ c が2であるケイ素化合物が特に好ましい。 この好ましい種類の化合物の中で、 R_5 および/または R_6 が3~10の炭素原子を有する分岐状アルキル、シクロアルキルまたはアリール基で、 R_7 が C_1 ~ C_{10} アルキル基、特にメチル基である化合物が特に好ましい。そのような好ましいケイ素化合物の例としては、メチルシクロヘキシルジメトキシシラン、ジフェニルジメトキシシラン、メチルー t ーブチルジメトキシシラン、ジシクロペンチルジメトキシシランが挙げられる。 さらに、 a が0で、c が3で R_6 が分岐状アルキルまたはシクロアルキル基で R_7 がメチルであるケイ素化合物も好ましい。そのような好ましいケイ素化合物の例はシクロへ

キシルトリメトキシシラン、tープチルトリメトキシシランおよびテキシルトリ、 メトキシシランである。

電子供与性化合物 (iii) は有機アルミニウム化合物とその電子供与性化合物 (iii) のモル比が0.1~500、好ましくは1~300、より好ましくは3~100になるような量で使用される。先に示したように、オレフィン、特にプロピレンの (共) 重合で使用されると、この発明の触媒により、高収率で、高いアイソタクチック指数(高いキシレン不溶性X.I.で表わされる)を有するので、優れた特性の釣り合いを示すポリマーを得ることができる。この以下に報告する比較実施例から分かるとおり、当該分野で知られたマロン酸エステル化合物を内部電子供与体として使用することにより収率および/またはキシレン不溶性の観点で悪い結果を与え、それにより特性の釣り合いが全く不十分になることから考えると、このことは特に驚くべきことである。

ゆえに、この発明のさらなる目的は、

(i) 活性型のハロゲン化Mg上に支持された、少なくともTiーハロゲン結合を有するチタン化合物と、式(I):

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & C & C & C \\
\hline
C & OR_3 & C \\
\hline
C & OR_4 & C \\
\hline
C & OR_5 & C \\
\hline
C & OR_6 & C \\
\hline
C & OR_7 &$$

[式中、 R_1 はHまたは C_1 ~ C_{20} 直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキルまたはアルキルアリール基であり; R_2 は C_1 ~ C_{20} 直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルケニル、シクロアルキル、アリール、アリールアルキルまたはアルキルアリール基であり; R_3 および R_4 は同一または異なって、 C_4 ~ C_{20} 直鎖状もしくは分岐状アルキル、アルキルシクロアルキル、第 1 級アリールアルキルまたは第 1 級アルキルアリール基であり;好ましくはそれらはイソブチルまたはネオペンチル基のような第 1 級分岐状

C4~C20アルキル基である。R1がHのとき、R2は直鎖状もしくは分岐状C3~C20アルキル、シクロアルキル、アリールアルキル基が好ましく、R2はC3~C20第2級アルキル、シクロアルキルまたはアリールアルキル基がより好ましい]のマロン酸エステル類から選択される電子供与性化合物とからなる固形触媒成分と、

- (ii) アルキルアルミニウム化合物と
- (iii) 1種類またはそれ以上の電子供与性化合物(外部供与体) との反応の生成物からなる触媒の存在下に行なわれるオレフィンCH₂ = CHR [式中、Rは水素または1~12の炭素原子を有するヒドロカ

ルビル基である]の(共)重合方法である。

その重合方法は、例えば不活性炭化水素溶媒を希釈剤として使用するスラリー 重合または反応媒体として液体モノマー(例えばプロピレン)を使用する塊重合 のような公知の技術に従い行なうことができる。さらに、1またはそれ以上の流 動床または機械的に攪拌された床反応器内で行なう気相中での重合方法を行なう ことが可能である。

重合は一般に20~120℃、好ましくは40~80℃の温度で行なわれる。重合が気相で行なわれるとき、作業気圧は一般に0.5~10MPa、好ましくは1~5MPaである。塊重合において、作業圧力は一般に1~6MPa、好ましくは1.5~4MPaである。水素または連鎖移動剤として働くことのできる他の化合物をポリマーの分子量を調節するために使用してもよい。

以下の実施例はこの発明をよりよく説明するためのもので、限定するものではない。

評価

この発明で使用される式 (I) のマロン酸エステルは、ドイツ特許第2822472 号の実施例1に記載されているように相当するマロン酸ジエチルをエステル変換 することにより製造することができる。マロン酸ジエチルは例えばJ. March ("A dvanced Organic Chemistry"第4版、1992年、464~468頁)により記載されて いるような公知化学合成に従い製造できる。

プロピレンの一般的な重合方法

窒素気流で1時間70℃で浄化した4リットルのオートクレーブ中で、10mgの固形触媒成分、7mmolのAlEt3および0.35mmolのジシクロペンチルジメトキシシランを含む80mlの無水へキサンをプロピレン気

流中へ30℃で導入した。オートクレーブを閉じ、3NLの水素を加え、次いで攪拌下に1.2Kgの液体プロピレンを供給した。温度を5分間で70℃に上昇させ、この温度で2時間重合を行なった。未反応のプロピレンを除去し、ポリマーを取り出し、真空下に3時間70℃で乾燥し、次いで秤量し、o-キシレンで分画して25℃におけるキシレン不溶性(X.I.)画分の量を測定した。

X. I. の測定

2.5gのポリマーを250m1のo-キシレン中に135℃で30分間攪拌下に溶解させ、 次いで溶液を25℃に冷却し、30分後に不溶性ポリマーをろ過した。得られた溶液 を窒素気流中で蒸発させ、残渣を乾燥し秤量して溶解性ポリマーの割合、次いで 、その差によりX. I. %を測定した。

実施例

<u>実施例1~4</u>

固形触媒成分の製造

窒素で浄化した500m10040口丸底フラスコ中に、225m10TiCl $_4$ を0^oCで導入した。攪拌中に、10.3g の微小球状(microspheroidal)の $MgCl_2$ ·2.1 C $_2$ H $_5$ OH(米 国特許第4, 399, 054号の実施例 2 に記載の通り、ただし10, 000の代わりに3, 000rp mで行なって製造した付加物の部分的熱的脱アルコール化により得られた)を添加した。フラスコを40^oCに加熱し、9mmol0のマロン酸エステルをそこへ加えた。温度を100^oCに上昇させて2時間保持し、次いで攪拌を中止し、固形生成物を落ち着かせて上澄み液を吸い上げた。

200mlの新鮮なTiCl4を加え、その混合物を120℃で1時間反応させ、ついで上澄み液を吸い上げた。固形物を60℃の無水へキサンで6

形触媒成分中に含有されたTi (wt%) およびマロン酸エステル (wt%) の量は、表. 1に報告している。重合結果は表2に報告している。

比較実施例5~7

固形触媒成分の製造

触媒成分は実施例 $1\sim4$ と同じ方法で製造した。ただし式(II)とは異なるマロン酸エステルを使用した。使用したマロン酸エステル、固形触媒成分中に含有されたTi(wt%)およびマロン酸エステル(wt%)の量は、表 1 に報告している。重合結果は表 2 に報告している。

実施例8

実施例3に記載の同じ装置および同じ種類と量の試薬を使用して、固形触媒成分を製造した。ただし、2-4ソプロピルマロン酸ジネオペンチル(9mmol)を1Cl $_4$ との2回目の処理の最中に添加し、200mlの新鮮な $TiCl_4$ での3回目の処理を120Cで1時間行なった。

固形成分含量: Ti=3.5wt%、2ーイソプロピルマロン酸ジネオペンチル=6.3wt%、2ーイソプロピルマロン酸エチルーネオペンチル=4.7wt%、2ーイソプロピルマロン酸ジエチル=0.7wt%。

固形成分は上述の方法でプロピレンを重合するのに使用され、以下の結果が得られた:

収率=41.1KgPP/gCat:

X. I. = 97.1%

比較実施例9

実施例8を2ーイソプロピルマロン酸ジネオペンチルの代わりに2ーイソプロピルマロン酸ジエチルを使用して繰り替えした。

固形成分含量: Ti=3.2wt%、2-イソプロピルマロン酸ジエチル

=12.9 wt%

固形成分は上述の方法でプロピレンを重合するのに使用され、以下の結果が得られた:

収率=20.4kgPP/gCat;

X. I. = 96.8%

<u>実施例10</u>

実施例 2 に記載の同じ装置および同じ種類と量の試薬を使用して、固形触媒成分を製造した。ただし、2 ーイソプロピルマロン酸ジイソブチル(9+9nmol)をTiCl4での第 1 回目と第 2 回目の処理の時添加し、200mlの新鮮なTiCl4での第 3 回目の処理を120℃で 1 時間行なった。

固形成分含量: Ti=3.1wt%、2ーイソプロピルマロン酸ジイソブチル=3.3wt%、2ープロピルマロン酸エチルーイソブチル=6.6wt%、2ーイソプロピルマロン酸ジエチル=3.1wt%。

固形成分は上述の方法でプロピレンを重合するのに使用され、以下の結果が得られた:

収率=36.3KgPP/gCat;

X. I. = 97.6%

比較実施例11

実施例10を2ーイソプロピルマロン酸ジイソプチルの代わりに2ーイソプロピルマロン酸ジエチルを使用して繰りかえした。

固形成分含量: Ti=2.8wt%、2ーイソプロピルマロン酸ジエチル=18.5wt%。 固形成分は上述の方法でプロピレンを重合するのに使用され、以下の結果が得られた:

収率=19.2KgPP/gCat;

X. I. = 97.0%

<u>実施例12</u>

窒素で浄化した500mlの4つ口丸底フラスコ中に、250mlのoーキシレン/TiCl4 混合物(1/1容量)を0℃で導入した。攪拌中に、米国特許第5,081,087号の実施例 "f" に記載のようにして得られたマグネシウムジ(3ーメトキシフェノキシド)10gを添加した。そのフラスコを40℃に熱し、6.2mmolの2ーイソプロピルマロン酸ジネオペンチルを添加した。その温度を110℃に上昇させて1時間保持し、次いで攪拌を中止して固形生成物を落ち着かせて、上澄み液を吸い上げた。

250mlの新鮮なo-キシレン/TiCl⁴混合物を加え、その混合物を110℃で30分間_ 反応させ、次いで上澄み液を吸い上げた。この処理を再び繰り返し、次いで固形 物を60℃の無水ヘキサンで6回洗浄し(6 x 100ml)、真空下に乾燥した。

固形成分含量: Ti=3.6wt%、2ーイソプロピルマロン酸ジネオペンチル=13.3wt%。

固形成分は上述の方法でプロピレンを重合するのに使用され、以下の結果が得られた:

収率=44.5KgPP/gCat;

X. I. = 97.1%

上記から分かるように、この発明の触媒成分中に式(I)のマロン酸エステル類を使用すると、先行技術のマロン酸エステルを含有する触媒成分を使用して得られるのに関して、より高い収率でより高度にアイソタクチックなポリマーを得ることができる。実際、重合収率に関して R_3 と R_4 の影響を比較したとき、2-4ソプロピルマロン酸ジエチル(比較実施例 6)から 2-4ソプロピルマロン酸ジー1-10 (実施例 1)に変更すると、収率は22.5kgPP/gCatから40.7kgPP/gCatに増加し

た。驚いたことに、この結果はマロン酸エステル(R_2 は水素とは異なる)の 2位に少なくとも一つの置換基があり、 R_3 と R_4 が上記の通りであるときのみ達成される。このことはマロン酸ジエチル(比較実施例 5)からマロン酸ジーn 一ブチル(比較実施例 4)に変更することにより重合収率が似ている(13.1kgPP/gCat対11.9kgPP/gCat)ことにより確認される。ゆえに、少なくとも R_2 はHとは異なることが重要である。

表 1

	图形触媒成分製造	固形触媒成分組成				
実施	マロン酸エステルの	Tiwt% マロン酸エステル				
例	種類		種類	w t %		
番号	·					
1	ジーnーブチル2ー	3. 6	ジーnーブチル2ー	1. 2		
	イソプロピル		イソプロピル			
			nープチルーエチル	3. 9		
			2ーイソプロピル			
			ジエチル2ーイソプ	.4. 7		
			ロヒル			
2	ジイソプチル2-イ	3. 7	ジイソプチル2-イ	1. 3		
	ソプロピル		ソプロピル			
			イソブチルーエチル	4. 8		
	,		2-イソプロピル			
			ジエチル2ーイソプ	3. 5		
			ロビル			
3	ジネオペンチル2-	3. 7	ジネオペンチル2-	3. 5		
	イソプロピル		イソプロピル			
			ネオペンチルーエチ	6.4		
			ル2ーイソプロピル			
			ジエチル2ーイソプ	1. 1		
			ロヒル			
4	ジネオペンチル2ー	3.6	ジネオペンチル2-	0.8		
	メチル		メチル			
			ネオペンチルーエチ	7.6		
			ル2ーメチル			
			ジエチル2-メチル	3. 0		
比較	ジーn-ブチル	2. 4	ジーn-ブチル	2. 0		
実施						
例 5						
			nープチルーエチル	6. 2		
			ジエチル	5.6		
比較	ジエチル	3. 3	ジエチル	10.8		
実施						
例6			,			
比較	ジエチル2-イソプ	3. 1	ジエチル2-イソプ	11. 2		
実施	ロピル		ロピル			
例7	Ì			<u> </u>		

表 2

実施例	収率	X. I.		
	KgPP/gCat	%		
1	40.7	96.7		
2	43.5	9.7. 0		
. 3	50.0	96.9		
4	31.2	96.2		
比較実施例 5	11. 9	92.6		
比較実施例 6	13.1	92.0		
比較実施例 7	22.5	96.5		

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH			
	FICATION OF SUBJECT MATTER C08F4/651 C08F4/654 C08F10/0	·		
	o International Paton! Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC	···	
	SEARCHED reumentation searched (classification system toflowed by classification	n symbo(s)		
IPC 6	COSF			
		· .		
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that so	uch documents are included in	nthe fields exarched	
Electronic d	sta base consulted during the international search (name of data bea	e and, where practical, search	h terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Cetegory *	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the rete	vare bassages	Relevent to claim No.	
A	EP 0 086 473 A (MONTEDISON SPA ;M	ITSUI	1-19	
	PETROCHEMICAL IND (JP)) 24 August cited in the application	1983		
	see example 4			
А	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 125, no.	16,	1-19	
	14 October 1996 Columbus, Ohio, US;			
	abstract no. 196703. XP002083640			
	see abstract		1	
A	& JP 08 157521 A (SHOWA DENKO KK) 18 June 1996	1-19		
	cited in the application			
A	DD 226 876 A (DRESDEN ARZNEINITTE	1-5		
	4 September 1985 see examples 1,4			
		<u>/</u>		
	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent samily memb	ers are ticled in gazax.	
"Special categories of cited documents: Trialer document published after the limb or priority data and not in conflict will be a second or priority data.			after the International filing date a conflict with the application but	
A document desaring the principle of the an which is not cited to undestand the principle or the considered to be of particular rolevance invention				
(ling date countries or priority claim(s) or involve an investive step when the do			ovel or cannot be considered to owhen the document is taken alone	
which is cled to establish the publication date of another which is cled to establish the publication date of another challen or other appeald reason (as specified) cannot be considered to involve an in-			levance; the claimed invention involve an inventive stop when the lift one or more other such docu-	
other means ments, such combination being abvious of the international filing data but in the sit.			n being abvious to a person stilled	
later than the priority date claimed "8" document member of the same patent Date of the actual completion of the international search Date of making of the international search				
	November 1998	16/12/1998		
name ends	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2260 HV Rijswijk	William outer.		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-2016	L		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interne. Application No. PCT/EP 98/03287

	ktion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Debugate details
tagory *	Creation or describent, with Electron's wister appropriate, of the Legensia Dates Section 1	Relevant to daim No.
A	LOCATELLI P: "ZIEGLER-NATTA CATALYSTS: NO END IN SIGHT TO INNOVATION" TRENDS IN POLYMER SCIENCE, vol. 4, no. 10, October 1996, pages 326-329, XP000625975 see the whole document	1-19
1	EP 0 360 491 A (MITSUI PETROCHENICAL IND)	. 1-19
	28 March 1990 see page 5, line 27 – page 5, line 29	1-9
A A	see page 5, tine 27 - page 5, tine 29 see page 7, line 47 - page 9, line 49	10-19
		}
		1
		•
	. '	
		ì
		4
		1
٠.		
	÷	
	·	

Form PCT/ISA210 (continuation of second sheet) (July 1992)

	INTERI	OITAN	NAL SEARCH	REPORT	mtemi PCT/CD	pplication No 98/03287	
	it document search report		Publication date	Patent fan member	nily	Publication date	
EP O	086473	A	24-08-1983	AU 112 BR 830 CA 121 GR 7 IN 16 JP 801 JP 5814 JP 269 JP 619 PT 7 US 490	1820 B 8583 A 0673 A 1099 A 7923 A 1721 A 6124 B 5707 A 3707 B 2316 A 6225 B 4628 A 2930 A	21-05-1987 18-08-1983 08-11-1983 09-09-1986 25-09-1984 23-01-1988 21-02-1996 30-08-1983 24-12-1997 12-07-1994 27-02-1986 27-02-1990 11-06-1985	
DD 2	26876	A	04-09-1985	NONE			
EP O	360491	A [*]	28-03-1990	JP 267 CA 133 CN 104 DE 6891 DE 6891 ES 206 US 499 US 524 JP 216	7407 A 7395 B 4841 A 2156 A,B 1812 D 1812 T 2025 T 0477 A 7031 A 7312 A 5476 B	16-03-1990 17-11-1997 21-03-1995 16-05-1990 10-02-1994 14-04-1994 16-12-1994 05-02-1991 21-09-1993 27-06-1990 10-09-1998	

フロントページの続き

- (72)発明者 チャドウィック ジョン イタリア、フェラーラ アイ―44100、ヴィア クロース ビアンカ、17
- (72)発明者 クリストフォリー アントニオ イタリア、サン エム. マドレーナ アイ -45030、コルソ ベルリンギュー、9
- (72)発明者 アルビツァティ エンリコ イタリア、アローナ アイ―28041、ヴィ ア ローマ、64